PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-185275

(43) Date of publication of application: 25.07.1995

(51)Int.CI.

B01D 71/02

(21)Application number: 05-331141

(71)Applicant: MITSUI ENG & SHIPBUILD CO LTD

(22) Date of filing: 27.12.1993 (72) Inventor: OKAMOTO KENICHI

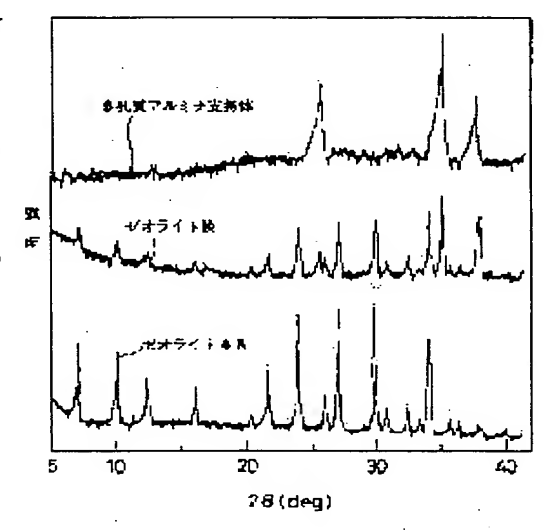
KITA HIDETOSHI

(54) LIQUID MIXTURE SEPARATION MEMBRANE

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a liquid mixture separation membrane for pervaporation capable of separating water from a liquid mixture in an extremely efficient manner and also excellent in transmission stability.

CONSTITUTION: A liquid mixture separation membrane is composed of a A-type zeolite membrane precipitated on a porous support and shows markedly high water permselectivity by the molecular sieve capacity of zeolite. In the separation of a liquid mixture according to a pervaporation method, the practical liquid mixture separation membrane enhanced in separation efficiency, excellent in transmission stability and good in chemical stability and handling properties is provided. Stable and efficient separation can be performed even with respect to a water-ethanol mixed liquid hardly separated by a conventional separation membrane. This separation membrane is also effective in a vapor permeation method in the same way as a pervaporation method.



LEGAL STATUS

rejection]

[Date of request for examination] 25.01.2000

[Date of sending the examiner's decision of 10.09.2002

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3431973 [Date of registration] 23.05.2003

[Number of appeal against examiner's decision 2002-18798

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's 26.09.2002]

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-185275

(43)公開日 平成7年(1995)7月25日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

庁内整理番号

FI

技術表示箇所

B 0 1 D 71/02

9153-4D

審査請求 未請求 請求項の数1 OL (全 12 頁)

(21)出願番号

特願平5-331141

(22)出願日

平成5年(1993)12月27日

(71)出願人 000005902

三井造船株式会社

東京都中央区築地5丁目6番4号

(72) 発明者 岡本 健一

山口県宇部市南小羽山町2-11-9

(72)発明者 喜多 英敏

山口県宇部市東小羽山町2-6-5

(74)代理人 弁理士 重野 剛

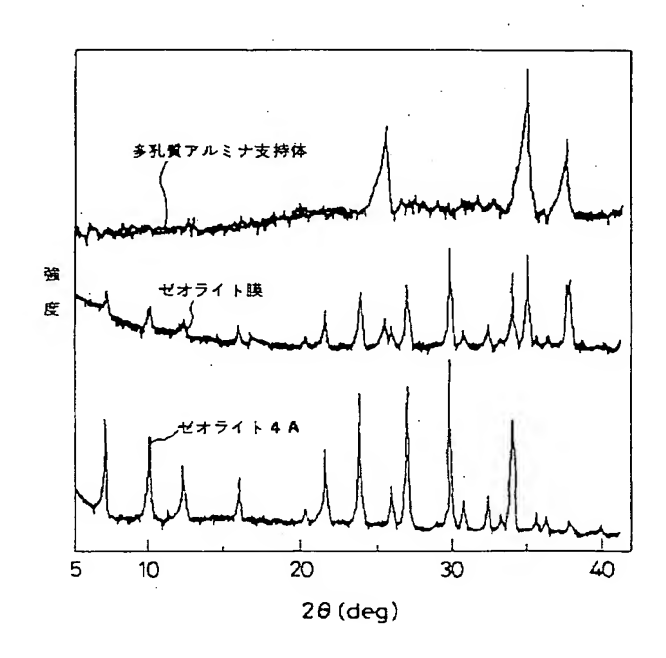
(54) 【発明の名称】 液体混合物分離膜

(57)【要約】

【目的】 液体混合物から水を極めて効率的に分離することができ、しかも、透過安定性にも優れたパーベーパレーション用液体混合物分離膜を提供する。

【構成】 多孔質支持体上に析出させたA型ゼオライト 膜よりなる液体混合物分離膜。

【効果】 ゼオライトの分子ふるい能により、著しく高い水選択透過性を示す。パーベーパレーション法による液体混合物の分離において、分離効率が高く、透過安定性にも優れ、しかも、化学的安定性、取り扱い性も良好で実用的な液体混合物分離膜が提供される。従来の分離膜では分離が困難であった水ーエタノール混合液等についても安定かつ効率的な分離を行うことができる。ベーパーパーミエーション法においてもパーベーパレーション法と同様有効である。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 多孔質支持体上に析出させたA型ゼオライト膜よりなる液体混合物分離膜。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は液体混合物分離膜に係 り、特に、パーベーパレーション法による液体混合物の 分離に使用される液体混合物分離膜に関する。

[0002]

【従来の技術】非多孔質高分子膜を利用した、パーベー 10 いることができる。 パレーション法による液体混合物の分離プロセスの研究 の歴史は古く、蒸留では分離が困難な混合物系の分離を 主目的に多くの研究がなされてきた。例えば、Binn ingによってポリビニールアルコール膜を用いた共沸 混合物の分離 (米国特許第2953502号)が検討され、またスチレン/アクリル酸共重合体膜等を用いた水ーホルムアルデヒド混合液の分離 (米国特許第4035291号)が報告されている。しかしながら、これらの 高分子膜では透過性及び分離能力が充分でなく、未だ実 用化には至っていない。 10011】なお、 質支持体が好ました 20 【0011】なお、

【0003】これに対して、近年、省エネルギー的な立場から、パーベーパレーション法は、従来の蒸留法を補うもしくは代替する有望な分離プロセス技術として注目されるようになった。特に、水ーエタノールなどの共沸混合物を形成するものの分離には、蒸留法は有効ではなく、パーベーパレーション法が最も望ましい方法と考えられている。そのため、パーベーパレーション法について活発な研究開発が行れ、既に実用化された膜も多く提案されるようになった。例えば、特開昭59-109204号公報ではセルロースアセテート膜とポリビニールの4号公報ではセルロースアセテート膜とポリビニールの4号公報ではセルロースアセテート膜とポリビニールでルコール膜が、また、特開昭59-55305号公報にはポリエチレンイミン系架橋膜が提案されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記特開昭59-109204号公報や特開昭59-55305号公報などで提案された膜は、いずれも物性が近似した物質の分離、とりわけメタノールー水の分離性能が低く、DMF(N, N-ジメチルホルムアミド)などのような有機溶剤への耐久性もないため、水ー有機物混合物としては、限られた物質(エタノールより多い炭素数、即ち炭素数3以上のアルコール類、ケトン類等)にしか使用できず、実用性に乏しいという欠点がある。

【0005】本発明は上記従来の分離膜の欠点を解決し、液体混合物を極めて効率的に分離することができ、しかも、透過安定性にも優れたパーベーパレーション用液体混合物分離膜を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の液体混合物分離 膜は、多孔質支持体上に析出させたA型ゼオライト膜よ りなることを特徴とする。 【0007】以下に本発明を詳細に説明する。

【0008】本発明の液体混合物分離膜において、A型ゼオライトを析出させる多孔質支持体としては、アルミナ、シリカ、ジルコニア、チッ化ケイ素、炭化ケイ素等のセラミックス、アルミニウム、銀、ステンレス等の金属、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリスルホン、ポリイミド等の有機高分子よりなる多孔質材料であって、その平均気孔径が0.05~10μmで、気孔率が10~60%程度のものを用いることができる。

【0009】多孔質支持体の平均気孔径が 0.05μ m未満であると、透過速度が小さく実用的でない。この平均気孔径が 10μ mを超えると選択性が低下する。また、気孔率が10%未満では透過速度が小さく、60%を超えると選択性が低下する上に、支持体としての強度が得られない。

【0010】多孔質支持体としては、特に、平均気孔径 $0.1\sim2~\mu$ m, 気孔率 $30\sim5~0$ %のアルミナ質多孔質支持体が好ましい。

【0011】なお、多孔質支持体の形状には特に制限はないが、一般にパーベーパレーション法に用いられる分離膜形状としては、外径10mm前後、長さ20~100cmのパイプであって、その厚さは0.2mm~数mmのもの、或いは、外径30~100mm程度、長さ20~100cm及びそれ以上の円柱に内径2~12mm程度の孔が軸方向に多数個形成された蓮根状であることが好ましい。

【0012】このような多孔質支持体上にA型ゼオライト膜を析出させる方法としては、シリカ源としてのケイ酸ナトリウム、シリカゲルやゾル、シリカ粉末など、アルミナ源としてのアルミン酸ナトリウム、水酸化アルミニウムなどを出発原料として、水熱合成法や気相法などの合成法で析出させる方法が挙げられる。

【0013】なお、特に水熱合成法によりA型ゼオライトの成膜を行う場合、その好ましい合成温度条件は60~150℃であり、このような温度にて1~24時間の反応を1~5回程度行うのが好ましい。この場合、反応系には、A型ゼオライトの種結晶を、例えば多孔質支持体内に埋め込むなどの方法により添加するのが好ましれる。

【0014】また、原料の仕込み組成比(モル比。以下組成比はモル比で示す。)は、 $H_2O/Na_2O=20$ ~300, $Na_2O/SiO_2=0$. $3\sim2$, $SiO_2/Al_2O_3=2\sim6$, 特に、 $H_2O/Na_2O=6$ 0, $Na_2O/SiO_2=1$, $SiO_2/Al_2O_3=2$ 2となるように調整するのが好ましい。

【0015】このようにして、A型ゼオライト膜を多孔質支持体の両面に、A型ゼオライト膜の膜厚が $10\sim5$ 0 μ mであり、支持体を含む分離膜の全膜厚が $0.5\sim$ 2mm程度となるように析出させることにより、本発明

વ

の液体混合物分離膜を得ることができる。

【0016】このような本発明の液体混合物分離膜は、 パーベーパレーション法による液体混合物の分離に極め て有効に使用することができる。

【0017】本発明の液体混合物分離膜の分離対象とする液体混合物としては、水、メタノール、エタノール、 プロパノール等のアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、四塩化炭素、トリクロロエチレン等のハロゲン化炭化水素のごとき有機液体を挙げることができ、本発明において分離の対象とする液体混合物とは上記液状化合物を2種類もしくはそれ以上含む混合物である。

【0018】本発明の液体混合物分離膜が特に優れた分離選択性を示す液体混合物の例としては、水ー有機液体混合物、特に水ーメタノール、水ーエタノール等の水ーアルコール系炭化水素混合物を挙げることができる。

[0019]

【作用】ゼオライトは分子ふるい能を有することから、 液体混合物分離膜としての可能性が期待されるが、本発 明により多孔質支持体上にA型ゼオライトを成膜するこ とにより、実用的な強度、化学的安定性、取り扱い性を 備えた分離膜が実現された。

【0020】本発明の液体混合物分離膜は、ゼオライトの分子ふるい能により著しく高い水選択透過性を示す。このため、従来の分離膜では分離が困難であった水ーエタノール混合液等も、効率的に分離することができ、透過安定性にも優れた液体混合物分離膜が提供される。

【0021】なお、ゼオライトにはA型, X型, Y型などがあるが、本発明においてA型ゼオライトを採用する理由は、以下の実施例に示すように、高い分子ふるい能 30を有し、優れた分離選択性を示す上に、低温度の水熱条件で加圧密封容器などの複雑な反応装置を使用せず、合成できるためである。

[0022]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をより具体的に 説明するが、本発明はその要旨を超えない限り、以下の 実施例に限定されるものではない。

【0023】実施例1(合成例1)

ケイ酸ナトリウム水溶液と水酸化ナトリウム/水酸化アルミニウム混合液とを組成比H $_2$ O $_2$ O $_3$ O $_3$ O $_4$ O $_5$ i O $_2$ = 1、S i O $_2$ $_4$ A l $_2$ O $_3$ = 2 となるように、円筒状のガラス容器に仕込み、表面に種結晶を仕込んだ管状の多孔質アルミナ支持体(三井研削砥石製マルチポアロン:直径(外径)1 c m,長さ20 c m,肉厚1 mm,孔径1 $_4$ m,気孔率40%)を浸漬後、100℃で3時間、水熱合成を行った。合成後、水で洗浄し70℃で乾燥した。得られた液体混合物分離膜の全膜厚は約1.05 mmであった。

【 O O 2 4 】 製膜したゼオライト膜の X 線回折図のピー クパターンを市販品のゼオライト 4 A 及びアルミナ支持 50

体のピークパターンと共に、図1に示す。図1より、このゼオライト膜のピークパターンは、市販品のゼオライト4Aのものと良く一致し、支持体表面にA型ゼオライトが生成していることが確認された。

【0025】また、用いたアルミナ支持体の表面のSE M写真を図2に、得られたゼオライト膜のSEM写真を 図3に示す。

【0026】図2、3より、Tルミナ支持体は約1 μ m の細孔を有するものであるが、本実施例の合成により、このアルミナ支持体上に、約3 μ m程度の結晶径を有するゼオライト結晶が緻密に析出して多結晶体を形成していることが明らかである。

【0027】実施例2(合成例2)

ケイ酸ナトリウム水溶液とアルミン酸ナトリウム水溶液とを、組成比H $_2$ O/N $_2$ O=60、N $_3$ O/S i O $_2$ =1、S i O $_2$ /A $_1$ O $_3$ =2となるように、円筒状のガラス容器に仕込み、実施例1と同様に表面に種結晶を仕込んだ管状の多孔質アルミナ支持体を浸漬後、 $_1$ O $_2$ で12時間水熱合成を行った。得られた液体混合物分離膜の全膜厚は約1.1 mmであった。製膜したゼオライト膜のX線回折図のピークパターンは、市販品のゼオライト4Aのものと良く一致し、支持体表面にA型ゼオライトが生成していることがわかった。

【0028】実施例3(合成例3)

ケイ酸ナトリウム水溶液と水酸化ナトリウム/水酸化アルミニウム混合液とを、組成比H2 O/Na: O=6 0、Na: O/SiO2 =1、SiO2 /Al2O3 = 2となるように、円筒状のガラス容器に仕込み、管状の多孔質アルミナ支持体(実施例1で用いたものと同様。ただし、種結晶なし。)を浸漬後、100℃で3時間水熱合成を行った。この操作を4回繰り返してアルミナ支持体上にゼオライト膜を製膜した。得られた液体混合物分離膜の全膜厚は約1.1mmであった。製膜したゼオライト膜のX線回折図のピークパターンは、市販品のゼオライト4Aのものと良く一致し、支持体表面にA型ゼオライトが生成していることがわかった。

【0029】実施例4(合成例4)

ケイ酸ナトリウム水溶液と水酸化ナトリウム/水酸化アルミニウム混合液とを、組成比H2 O/Na2 O=1 0 0、Na2 O/SiO2 =1、SiO2 /Al2 O2 = 2となるように、円筒状のガラス容器に仕込み、管状の多孔質アルミナ支持体(実施例1で用いたものと同様。ただし、種結晶なし。)を浸漬後、100℃で5時間水熱合成を行った。この操作を4回繰り返してアルミナ支持体上にゼオライト膜を製膜した。得られた液体混合物分離膜の全膜厚は約1.05mmであった。製膜したゼオライト膜のX線回折図のピークパターンは、市販品のゼオライト4Aのものと良く一致し、支持体表面にA型ゼオライトが生成していることがわかった。

【0030】実施例5(使用例1)

5

実施例1(合成例1)で得られた液体混合物分離膜を用いて、パーベーパレーション法により水ーエタノール混合液の分離を行った。

【0031】パーベーパレーション測定に用いた装置を図4に示す。図4において、1は液体混合物分離膜、2はセル、3は被分離液であって、ポンプ11Aを備えた配管11よりセル2内に導入され、熱交換器12Aを備える配管12より排出される。4は排出液である。また、分離膜1内の透過側は、真空ポンプ5により配管13,13A,13B,14を経て吸引され0.1Tor10rの真空度とされている。透過物は液体窒素により冷却されて冷却トラップ5に集められる。15は窒素ガスのキアカト/PW

* 排出配管である。

【0032】なお、セル2は恒温槽7内に設置されており、表1に示す各処理温度に調節されている。

【0033】用いた液体混合物分離膜1の有効膜面積は47cm²である。また、被分離液の供給流速は12~30cm³/minとした。

【0034】液組成の測定はガスクロマトグラフにより行い、分離膜の透過性能は単位面積、単位時間当りの全透過束(kg/m^2 ・hr) Qと分離係数 α により比較した。分離係数 α は以下の式により求めた。

[0035]

【数1】

 $\alpha = \frac{P p h / P w}{F p h / F w}$

なお、Fph, Fwはそれぞれ被分離液中の有機物平均濃度(重量%)と水分濃度(重量%)、Pph, Pwはそれぞれ透過液中の有機物濃度(重量%)と水分濃度(重量%)である。

【0036】処理温度,被分離液中の水分濃度,全透過流束Q及び分離係数 α を表 1 に示す。

【0037】比較のため、GFT(架橋ポリビニルアルコール)膜、PAA(ポリアクリル酸)/ポリイオン膜、キトサン膜、ポリイミド膜、ポリイミドasym. (PMDA-ODAポリイミド)膜を用いて同様にパー

ベーパレーション法による分離を行い、結果を表1に示※

※ した。

20 【0038】表1より、本発明の液体混合物分離膜によれば従来のものに比べて高い水選択透過性を示し、水ーエタノール混合液を効率的に分離できることが明らかである。

[0039]

【表1】

分離膜	処理温度	被分離液 水分濃度	Q	α	備
7) HE 128	[°C]	[重量%]	[kg/m²·hr]	[-]	考
	75	10	2. 15	>10000	本
A型ゼオライト膜	75	5	1.10	>10000	本発明例
	50	10	0.71	>10000	נייסד
GFT膜	. 80	5	0. 01	9500	
PAA/ポリイオン膜	60	. 5	1. 63	3500	比
キトサン膜	60	10	0. 1	6000	较
ポリイミド膜	75	10	0. 01	850	例
ポリイミドasym 膜	60	10	0. 22	280	

【0040】実施例6(使用例2)

表2に示す水-有機物混合液を30~37cm³/mi nの供給流速で供給し、表2に示す処理温度で、実施例 5と同様にして、実施例1で合成した本発明の液体混合 物分離膜を用いてパーベーパレーション法による分離を 行った。

【0041】排出液の水分濃度、透過液の水分濃度、水の透過流束 q · ,有機物の透過流束 q 。 及び実施例 5 と

同様にして求めた分離係数 α を表 2 に示す。

【0042】表2より、本発明の液体混合物分離膜は、 様々な種類の有機物と水との混合液に対して適用可能で あり、高い水選択透過性にて効率的な分離を行えること が明らかである。

[0043]

【表2】

水-有機溶媒混合液	ber TES ARE	水分濃度(重量%)						
	処理温度	被分離液 (平均)	被分離液 (最低)	排出液	透過液	Qw [kg/m²•hr]	Q. [kg/m²·hr]	α [-]
· ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	75	10. 30	9. 93	9.56	99. 91	2. 150	0. 002	10000
・水ーエタノール	75	5. 07	4. 89	4. 72	99. 88	1. 095	0. 001	16000
水ーメタノール	50	10. 19	10. 03	9. 88	99. 57	0. 568	0. 002	2100
	50	5. 45	5. 34	5. 23	99. 30	0. 231	0. 002	2500
水ーアセトン	50	10. 08	10. 01	9. 95	99. 84	0. 906	0. 001	5600
ループセドン	50	4. 95	4. 81	4. 67	99. 71	0. 828	0. 002	6800
水ージオキサン	60	10. 00	9. 70	9.40	>99. 9	>0. 872	<0.002	>9300
水-DMF	60	10. 50	10. 30	10.10	>99. 9	>0. 951	<0.001	>8700

[0044]

【発明の効果】以上詳述した通り、本発明の液体混合物分離膜によれば、パーベーパレーション法による液体混 20合物の分離において、分離効率が高く、透過安定性にも優れ、しかも、化学的安定性、取り扱い性も良好で実用的な液体混合物分離膜が提供される。

【0045】本発明の液体混合物分離膜によれば、従来の分離膜では分離が困難であった水ーエタノール混合液等についても安定かつ効率的な分離を行うことが可能とされる。従って、本発明の液体混合物分離膜は、メンブレンリアクターとして化学反応プロセス或いは溶剤の精製プロセスにおいて、省エネルギーでコンパクトなパーベーパレーション膜分離装置の実用化に極めて有効である。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1で用いた多孔質アルミナ支持体と、成

膜したゼオライト膜と、ゼオライト4Aの各X線回折図を示すグラフである。

【図2】実施例1で用いたアルミナ支持体の表面の結晶 構造を示すSEM写真である。

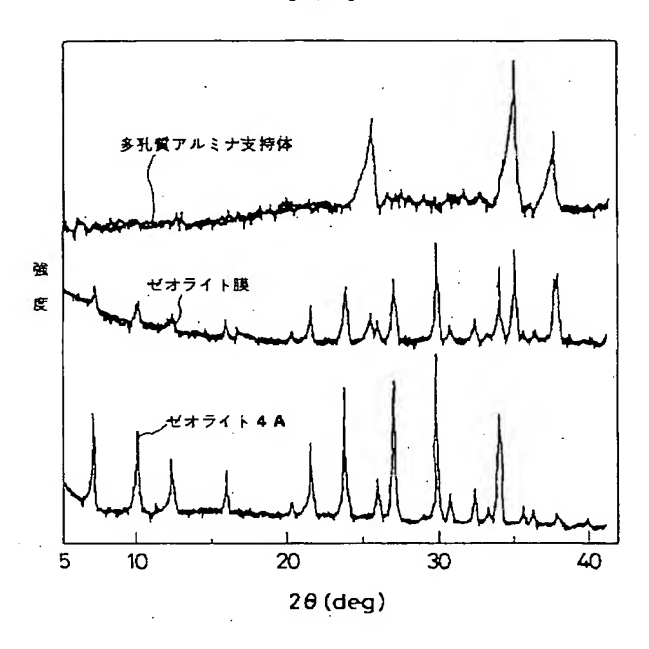
【図3】実施例1で成膜したゼオライト膜の表面の結晶 構造を示すSEM写真である。

【図4】実施例5,6で用いた測定装置を示す系統図である。

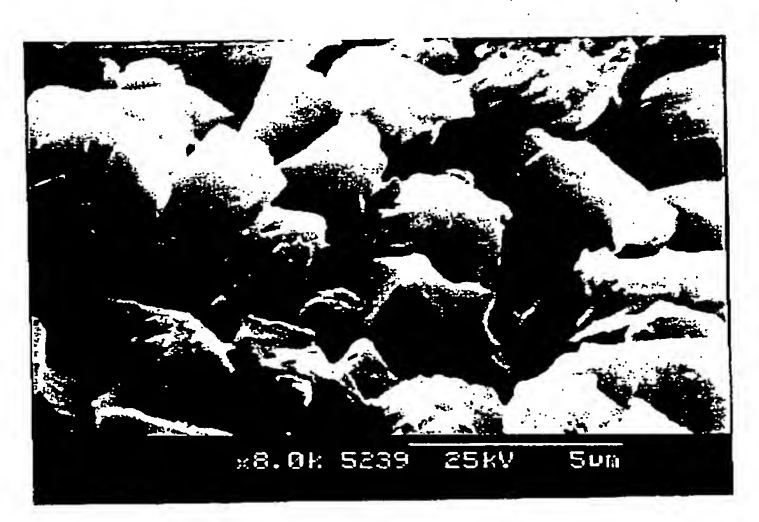
【符号の説明】

- 1 液体混合物分離膜
- 2 セル
- 3 被分離液
- 4 排出液
 - 5 真空ポンプ
 - 6A, 6B 冷却トラップ
 - 7 恒温槽

[図1]



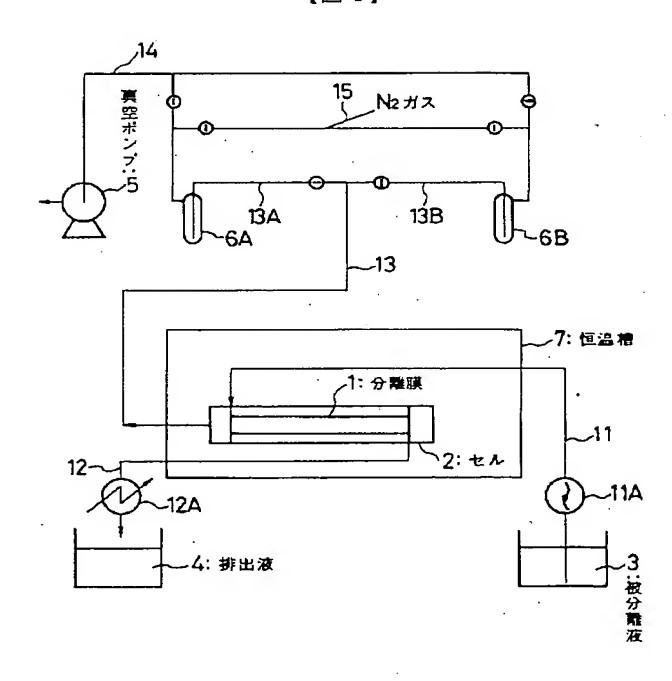
【図2】



【図3】



【図4】



【手続補正書】

【提出日】平成6年3月7日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正内容】

【書類名】 明細書

【発明の名称】 液体混合物分離膜

【特許請求の範囲】

【請求項1】 多孔質支持体上に析出させたA型ゼオライト膜よりなる液体混合物分離膜。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は液体混合物分離膜に係

り、特に、パーベーパレーション法或いはベーパーパー ミエーション法による液体混合物の分離に使用される液 体混合物分離膜に関する。

[0002]

【従来の技術】非多孔質高分子膜を利用した、パーベーパレーション法及びベーパーパーミエーション法による液体混合物の分離プロセスの研究の歴史は古く、蒸留では分離が困難な混合物系の分離を主目的に多くの研究がなされてきた。例えば、Binningによってポリビニールアルコール膜を用いた共沸混合物の分離(米国特許第2953502号)が検討され、またスチレン/アクリル酸共重合体膜等を用いた水ーホルムアルデヒド混合液の分離(米国特許第4035291号)が報告されている。しかしながら、これらの高分子膜では透過性及び分離能力が充分でなく、未だ実用化には至っていない。

【0003】これに対して、近年、省エネルギー的な立場から、パーベーパレーション法及びベーパーパーミエーション法は、従来の蒸留法を補うもしくは代替する有望な分離プロセス技術として注目されるようになった。特に、水ーエタノールなどの共沸混合物を形成するものの分離には、蒸留法は有効ではなく、パーベーパレーション法が望ましいる。そのため、パーベーパレーション法と考えられている。そのため、パーベーパレション法及びベーパーミエーション法について活発な研究開発が行れ、既に実用化された膜も多く提案されるようになった。例えば、特開昭59-109204号公報にはセルロースアセテート膜とポリビニールアルコール膜が、また、特開昭59-5305号公報にはポリエチレンイミン系架橋膜が提案されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記特開昭59-109204号公報や特開昭59-55305号公報などで提案された膜は、いずれも物性が近似した物質の分離、とりわけメタノールー水の分離性能が低く、DMF(N,N-ジメチルホルムアミド)などのような有機溶剤への耐久性もないため、水ー有機物混合物としては、限られた物質(エタノールより多い炭素数、即ち炭素数3以上のアルコール類、ケトン類等)にしか使用できず、実用性に乏しいという欠点がある。

【0005】本発明は上記従来の分離膜の欠点を解決し、液体混合物を極めて効率的に分離することができ、しかも、透過安定性にも優れたパーベーパレーション或いはベーパーパーミエーション用液体混合物分離膜を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の液体混合物分離 膜は、多孔質支持体上に析出させたA型ゼオライト膜よ りなることを特徴とする。

【0007】以下に本発明を詳細に説明する。

【0008】本発明の液体混合物分離膜において、A型ゼオライトを析出させる多孔質支持体としては、アルミナ、シリカ、ジルコニア、チッ化ケイ素、炭化ケイ素等のセラミックス、アルミニウム、銀、ステンレス等の金属、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリスルホン、ポリイミド等の有機高分子よりなる多孔質材料であって、その平均気孔径が0.05~10μmで、気孔率が10~60%程度のものを用いることができる。

【0009】多孔質支持体の平均気孔径が 0.05μ m 未満であると、透過速度が小さく実用的でない。この平均気孔径が 10μ mを超えると選択性が低下する。また、気孔率が10%未満では透過速度が小さく、60%を超えると選択性が低下する上に、支持体としての強度が得られない。

【0010】多孔質支持体としては、特に、平均気孔径 $0.1\sim2\,\mu\,m$, 気孔率 $30\sim5\,0\,\%$ のアルミナ質多孔質支持体が好ましい。

【0011】なお、多孔質支持体の形状には特に制限はないが、一般にパーベーパレーション法或いはベーパーパーミエーション法に用いられる分離膜形状としては、外径10mm前後、長さ20~100cmのパイプであって、その厚さは0.2mm~数mmのもの、或いは、外径30~100mm程度、長さ20~100cm及びそれ以上の円柱に内径2~12mm程度の孔が軸方向に多数個形成された蓮根状であることが好ましい。

【0012】このような多孔質支持体上にA型ゼオライト膜を析出させる方法としては、シリカ源としてのケイ酸ナトリウム、シリカゲルやゾル、シリカ粉末など、アルミナ源としてのアルミン酸ナトリウム、水酸化アルミニウムなどを出発原料として、水熱合成法や気相法などの合成法で析出させる方法が挙げられる。

【0013】なお、特に水熱合成法によりA型ゼオライトの成膜を行う場合、その好ましい合成温度条件は60~150℃であり、このような温度にて1~24時間の反応を1~5回程度行うのが好ましい。この場合、反応系には、A型ゼオライトの種結晶を、例えば多孔質支持体内に埋め込むなどの方法により添加するのが好ましい。

【0014】また、原料の仕込み組成比(モル比。以下組成比はモル比で示す。)は、H₂O/Na₂O=20~300, Na₂O/SiO₂=0.3~2, SiO₂/Al₂O₃=2~6, 特に、H₂O/Na₂O=6 0, Na₂O/SiO₂=1, SiO₂/Al₂O₃=2となるように調整するのが好ましい。

【0015】このようにして、A型ゼオライト膜を多孔質支持体の両面に、A型ゼオライト膜の膜厚が $10\sim5$ 0 μ mであり、支持体を含む分離膜の全膜厚が $0.5\sim2$ mm程度となるように析出させることにより、本発明の液体混合物分離膜を得ることができる。

【0016】このような本発明の液体混合物分離膜は、パーベーパレーション法或いはベーパーパーミエーションによる液体混合物の分離に極めて有効に使用することができる。

【0017】本発明の液体混合物分離膜の分離対象とする液体混合物としては、水、メタノール、エタノール、 プロパノール等のアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、四塩化炭素、トリクロロエチレン等のハロゲン化炭化水素のごとき有機液体を挙げることができ、本発明において分離の対象とする液体混合物とは上記液状化合物を2種類もしくはそれ以上含む混合物である。

【0018】本発明の液体混合物分離膜が特に優れた分離選択性を示す液体混合物の例としては、水一有機液体混合物、特に水ーメタノール、水ーエタノール等の水ーアルコール系炭化水素混合物を挙げることができる。

[0019]

【作用】ゼオライトは分子ふるい能を有することから、 液体混合物分離膜としての可能性が期待されるが、本発 明により多孔質支持体上にA型ゼオライトを成膜するこ とにより、実用的な強度、化学的安定性、取り扱い性を 備えた分離膜が実現された。

【0020】本発明の液体混合物分離膜は、ゼオライトの分子ふるい能により著しく高い水選択透過性を示す。このため、従来の分離膜では分離が困難であった水ーエタノール混合液等も、効率的に分離することができ、透過安定性にも優れた液体混合物分離膜が提供される。

【0021】なお、ゼオライトにはA型, X型, Y型などがあるが、本発明においてA型ゼオライトを採用する理由は、以下の実施例に示すように、高い分子ふるい能を有し、優れた分離選択性を示す上に、低温度の水熱条件で加圧密封容器などの複雑な反応装置を使用せず、合成できるためである。

[0022]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をより具体的に 説明するが、本発明はその要旨を超えない限り、以下の 実施例に限定されるものではない。

【0023】実施例1(合成例1)

ケイ酸ナトリウム水溶液と水酸化ナトリウム/水酸化アルミニウム混合液とを組成比H: O/N : O=60、N : O/SiO: =1、SiO: /Al: O: =2となるように、円筒状のガラス容器に仕込み、表面に種結晶を仕込んだ管状の多孔質アルミナ支持体(三井研削砥石製マルチポアロン:直径(外径)1 cm,長さ20 cm,肉厚1 mm,孔径1 μ m,気孔率40%)を浸漬後、100℃で3時間、水熱合成を行った。合成後、水で洗浄し70℃で乾燥した。得られた液体混合物分離膜の全膜厚は約1.05 mmであった。

【0024】製膜したゼオライト膜のX線回折図のピークパターンを市販品のゼオライト4A及びアルミナ支持

体のピークパターンと共に、図1に示す。図1より、このゼオライト膜のピークパターンは、市販品のゼオライト4Aのものと良く一致し、支持体表面にA型ゼオライトが生成していることが確認された。

【0025】また、用いたアルミナ支持体の表面のSE M写真を図2に、得られたゼオライト膜のSEM写真を 図3に示す。

【0026】図2, 3より、アルミナ支持体は約1 μ m の細孔を有するものであるが、本実施例の合成により、このアルミナ支持体上に、約3 μ m程度の結晶径を有するゼオライト結晶が緻密に析出して多結晶体を形成していることが明らかである。

【0027】実施例2(合成例2)

ケイ酸ナトリウム水溶液とアルミン酸ナトリウム水溶液とを、組成比H $_2$ O $_2$ N $_3$ O $_4$ O $_5$ i O $_2$ = 1、S i O $_2$ /A l $_2$ O $_3$ = 2となるように、円筒状のガラス容器に仕込み、実施例1と同様に表面に種結晶を仕込んだ管状の多孔質アルミナ支持体を浸漬後、100 $\mathbb C$ で12時間水熱合成を行った。得られた液体混合物分離膜の全膜厚は約1.1 mmであった。製膜したゼオライト膜のX線回折図のピークパターンは、市販品のゼオライトが生成していることがわかった。

【0028】実施例3(合成例3)

ケイ酸ナトリウム水溶液と水酸化ナトリウム/水酸化アルミニウム混合液とを、組成比H2 O/Na2 O=6 O、Na2 O/SiO2 =1、SiO2 /Al2O3 = 2となるように、円筒状のガラス容器に仕込み、管状の多孔質アルミナ支持体(実施例1で用いたものと同様。ただし、種結晶なし。)を浸漬後、100℃で3時間水熱合成を行った。この操作を4回繰り返してアルミナ支持体上にゼオライト膜を製膜した。得られた液体混合物分離膜の全膜厚は約1.1mmであった。製膜したゼオライト膜のX線回折図のピークパターンは、市販品のゼオライト4Aのものと良く一致し、支持体表面にA型ゼオライトが生成していることがわかった。

【0029】実施例4(合成例4)

ケイ酸ナトリウム水溶液と水酸化ナトリウム/水酸化アルミニウム混合液とを、組成比H2 O/Na2 O=1 0 0、Na2 O/SiO2 =1、SiO2 /Al2 O3 = 2となるように、円筒状のガラス容器に仕込み、管状の多孔質アルミナ支持体(実施例1で用いたものと同様。ただし、種結晶なし。)を浸漬後、100℃で5時間水熱合成を行った。この操作を4回繰り返してアルミナ支持体上にゼオライト膜を製膜した。得られた液体混合物分離膜の全膜厚は約1.05mmであった。製膜したゼオライト膜のX線回折図のピークパターンは、市販品のゼオライトりを取りていることがわかった。

【0030】実施例5(使用例1)

実施例1 (合成例1) で得られた液体混合物分離膜を用 いて、パーベーパレーション法及びベーパーパーミエー ション法により水ーエタノール混合液の分離を行った。 【0031】パーベーパレーション及びベーパーパーミ エーション測定に用いた装置を図4に示す。図4におい て、1は液体混合物分離膜、2はセル、3は被分離液で あって、ポンプ11Aを備えた配管11よりセル2内に 導入され、熱交換器12Aを備える配管12より排出さ れる。4は排出液である。また、分離膜1内の透過側 は、真空ポンプ5により配管13,13A,13B,1 4を経て吸引され0.1Torrの真空度とされてい る。透過物は液体窒素により冷却されて冷却トラップ5 に集められる。15は窒素ガスの排出配管である。

*【0032】なお、セル2は恒温槽7内に設置されてお り、表1に示す各処理温度に調節されている。

【0033】用いた液体混合物分離膜1の有効膜面積は 47 c m² である。また、被分離液の供給流速は12~ 30cm³/minとした。

【0034】液組成の測定はガスクロマトグラフにより 行い、分離膜の透過性能は単位面積、単位時間当りの全 透過束 (kg/m²·hr) Qと分離係数αにより比較 した。分離係数αは以下の式により求めた。

[0035]

【数1】

なお、Fph, Fwはそれぞれ被分離液中の有機物平均濃度(重量%)と水分濃 度(重量%)、Pph, Pwはそれぞれ透過液中の有機物濃度(重量%)と水分 濃度(重量%)である。

【0036】パーベーパレーション法による処理温度, 被分離液中の水分濃度、全透過流束Q及び分離係数αを 表1に示す。

【OO37】比較のため、GFT(架橋ポリビニルアル コール) 膜、PAA (ポリアクリル酸) /ポリイオン 膜、キトサン膜、ポリイミド膜、ポリイミド a s y m. (PMDA-ODAポリイミド) 膜を用いて同様にパー

ベーパレーション法による分離を行い、結果を表1に示※

※した。

【0038】表1より、本発明の液体混合物分離膜によ れば従来のものに比べて高い水選択透過性を示し、水ー エタノール混合液を効率的に分離できることが明らかで ある。

[0039]

【表1】

		[°C]	[]
分	離膜	処理温度 [°C]	被分水分

分離膜	処理温度	被分離液 水分濃度	Q	α	備
), P.E. 12C	[%]	[重量%]	[kg/m²·hr]	[-]	考
	75	10	2. 15	>10000	本
A型ゼオライト膜	. 75	5	1.10	>10000.	本発明例
	50	10	0,71	>10000	ניט
GFT膜	80	5	0.01	9500	
PAA/ポリイオン膜	60	5	1. 63	3500	比
キトサン膜	. 60	10	0.1	6000	较
ポリイミド膜	75	10	0. 01	850	例
ポリイミドasym. 膜	60	10	0. 22	280	

【0040】また、ベーパーパーミエーション法による 処理温度、被分離液中の水分濃度、全透過流束Q及び分 離係数αを表2に示す。

【0041】比較のため、キトサン膜、宇部興産製ポリ イミド膜、日立造船製セルロース系膜を用いて同様にべ ーパーパーミエーション法による分離を行い、結果を表 2に示した。

[0042]

【表 2】

分 離 膜	処理温度	被分離液水分濃度 水分濃度 [重量%]	Q [kg/m²·hr]	· α [-]	備考
A型ゼオライト膜	105	10	7.7	1200	本発明例
キトサン膜	40	10	0.019	124	
ポリイミド膜	110	6	1.5	350	比較例
セルロース系膜	50	10	1.0	750	

【0043】表2より、本発明の液体混合物分離膜によれば従来のものに比べて高い水蒸気選択透過性を示し、水ーエタノール混合物を効率的に分離できることが明らかである。

【0044】実施例6(使用例2)

表 2 に示す水ー有機物混合液を 3 0~3 7 c m³/m i n の供給流速で供給し、表 2 に示す処理温度で、実施例 5 と同様にして、実施例 1 で合成した本発明の液体混合物分離膜を用いてパーベーパレーション法による分離を 行った。

*【0045】排出液の水分濃度、透過液の水分濃度、水の透過流束 q , , 有機物の透過流束 q 。及び実施例 5 と同様にして求めた分離係数 α を表 2 に示す。

【0046】表2より、本発明の液体混合物分離膜は、 様々な種類の有機物と水との混合液に対して適用可能で あり、高い水選択透過性にて効率的な分離を行えること が明らかである。

[0047]

【表3】

水-有機溶媒混合液 処理温息		水分濃度(重量%)						
	処理温度 (℃)	被分離液 (平均)	被分離液 (最低)	排出液	透過液	Q w [kg/m²•hr]	Q. [kg/m²·hr]	α [-]
ا بر مار مار مار مار مار مار مار مار مار ما	75	10. 30	9. 93	9. 56	99. 91	2. 150	0. 002	10000
水ーエタノール	7 5.	5. 07	4. 89	4.72	99. 88	1. 095	0. 001	16000
水ーメタノール	50	10.19	10.03	9. 88	99. 57	0. 568	0. 002	2100
	50	5. 45	5. 34	5. 23	99. 30	0. 231	0. 002	2500
-L -> L L \	50	10.08	10. 01.	9. 95	99. 84	0. 906	0. 001	5600
水ーアセトン	50	4. 95	4. 81	4.67	99. 71	0. 828	0. 002	6800
水ージオキサン	60	10. 00	9. 70	9.40	>99. 9	>0.872	<0.002	>9300
水ーDMF	6 <u>0</u>	10. 50	10. 30	10.10	>99. 9	>0. 951	<0. 001	>8700

【0048】実施例7.

表4に示す水ー有機物混合液を30~37cm³/mi nの供給流速で供給し、表4に示す処理温度で、実施例 6と同様にして、実施例1で合成した本発明の液体混合 物分離膜を用いてベーパーパーミエーション法による分 離を行った。

【0049】排出蒸気の水分濃度、透過蒸気の水分濃度、水蒸気の透過流束 q · 、有機物蒸気の透過流束 q · および実施例5と同様にして求めた分離係数αを表4に

示す。

【0050】表4より、本発明の液体混合物分離膜は、 様々な種類の有機物蒸気と水蒸気との混合蒸気に対して も適用可能であり、高い水蒸気選択透過性にて効率的な 分離を行えることが明らかである。

[0051]

【表4】

水-有機溶媒混合液	An T⊞2⊟ ##	水分濃度(重量%)					,	
	処理温度	被分離液 (平均)	被分離液 (最低)	排出液	透過液	Qw [kg/m²·hr]	Q.o [kg/m²·hr]	α [-]
水-エタノール	105	11.2	10.7	10.3	99.91	7.646	0.007	9200
水-メタノール	105	11.0	10.4	9.8	99.65	4. 142	0.015	2500
水-ジオキサン	105	10.5	10.1	9.7	>99.9	>7. 791	<0.008	>8900

[0052]

【発明の効果】以上詳述した通り、本発明の液体混合物分離膜によれば、パーベーパレーション法及びベーパーパーミエーション法による液体混合物の分離において、分離効率が高く、透過安定性にも優れ、しかも、化学的安定性、取り扱い性も良好で実用的な液体混合物分離膜が提供される。

【0053】本発明の液体混合物分離膜によれば、従来の分離膜では分離が困難であった水ーエタノール混合液等についても安定かつ効率的な分離を行うことが可能とされる。従って、本発明の液体混合物分離膜は、メンブレンリアクターとして化学反応プロセス或いは溶剤の精製プロセスにおいて、省エネルギーでコンパクトなパーベーパレーション膜分離装置及びベーパーパーミエーション膜分離装置の実用化に極めて有効である。

【図面の簡単な説明】

.

【図1】実施例1で用いた多孔質アルミナ支持体と、成

膜したゼオライト膜と、ゼオライト4Aの各X線回折図を示すグラフである。

【図2】実施例1で用いたアルミナ支持体の表面の結晶 構造を示すSEM写真である。

【図3】実施例1で成膜したゼオライト膜の表面の結晶 構造を示すSEM写真である。

【図4】実施例5,6で用いた測定装置を示す系統図である。

【符号の説明】

- 1 液体混合物分離膜
- 2 セル
- 3 被分離液
- 4 排出液
- 5 真空ポンプ
- 6A,6B 冷却トラップ
- 7 恒温槽